@ 公 表 特 許 公 報 (A)

平4-507106

@公表 平成4年(1992)12月10日

@Int. Cl. 5

識別記号

庁内盔理番号

審查請求 朱霜求

部門(区分) 3(2)

A 61 K

8413-4C 8413-4Ç 7329-4C

予備審査請求 未請求

(全 5 頁)

69発明の名称

ヒドロキシアパタイトー抗原結合体及びポリーIG免疫応答を生成する方法

類 平3-507783 倒特

80622H 図 平3(1991)4月16日 **函翻訳文提出日 平3(1991)12月16日**

⑥国際出願 PCT/US91/02599

囫囵際公開番号 WO91/16072

愈國際公開日 平3(1991)10月31日

優先権主張

❷1990年4月16日❷米国(US)劉510,154

クレーエンブール、ジヤンービ @発明 者

エール

スイス運邦セアシュー1812 リヴアクス,スー・ラ・クロワ

地なし)

プレジデント・アンド・フエロ 包出 願 人

アメリカ合衆国マサチユーセツツ州02138, ケンプリツジ, クイン

シー・ストリード 17

ーズ・オブ・ハーパード・カレ ッジ

囟代 理 弁理士 湯茂 恭二 人

外5名 砂指 定

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), BF(広域特許), BG, BJ(広域特許), BR, CA, CF(広域特 許), CG(広域特許), CH(広域特許), CM(広域特許), DE(広域特許), DK(広域特許), ES(広域特許), FI,FR(広域特許),GA(広域特許),GB(広域特許),GR(広域特許),HU,IT(広域特許),JP,K P,KR,LU(広域特許),ML(広域特許),MR(広域特許),NL(広域特許),NO,RO,SE(広域特許), SN(広域特許), SU, TD(広域特許), TG(広域特許)

最終頁に続く

- 1、活性成分と水酸化リン酸カルシウムとが組み合わされた複合体を、曙乳動物 の粘膜表面に投与することからなる、活性成分を哺乳動物に投与する方法。
- 2. 水酸化リン酸カルシウムが上皮細胞を通過する輸送に適した粒子形で存在す る請求の範囲第1項記載の方法。
- 3.複合体が、抗原または抗原能合物と水散化リン数カルシウムとが組合わされ た免疫原である請求の範囲第1項記載の方法。
- 4. 複合体投与によって、抗原に感作された哺乳動物中において『gA=鹿出性 リンパ芽球が生産される鎖球の範囲第3項配載の方法。
- 5. 免疫療役与によって哺乳動物を予防接種し、粘膜を通して導入された、抗原 を与える物質に対して哺乳動物を保護する黄水の範囲第3項記載の方法。
- 6. 抗原が、外的に入手しうる病原体または精子の決定能からなる構定の範囲第
- 3、4または5項配載の方法。
- 7.抗康がウィルスコートタンパク質、ウィルスエンペロープタンパク質、細胞、 接面りボ多糖または細胞表面タンパク質である糖求の範囲第3、4または5項配 前の方法。
- 8. 夜原を経口、経産、経鼻、経症際、経現または中耳に投与する検求の範囲第 3、4または5項記載の方法。
- 9. 哺乳動物から複数のリンパ芽球を分離し、これを不死のものとし、不死リン パ芽球の中から、上記抗源と特異的に場合しうる I g A を分泌する少なくとも 1 個の不死リンパ芽球を固定することを更に含む検求の範囲第4項記載の方法。
- 10. 活性成分と、活性成分と共に上皮細胞を通過して輸送されるのに適したサ イズの水酸化リン酸カルシウム酸粒子とを組み合わせてなる組成物。
- 1.1. 複合体が哺乳動物の粘膜免疫応答を高めるための免疫原であって、活性成 分が、免疫応答が所望される抗原決定器からなる競求の範囲第10項記載の組成
- 1.2. 枕原決定基が外的に入事しうる病原体または精子の決定基である精液の疑 囲第11項配載の免疫原。

13. 抗原決定基がウィルスコートタンパク質、ウィルスエンペローブタンパク 質、細胞表面リポ多糖または細胞表面タンパク質の決定基である額次の範囲第I 2 項記載の免疫原。

劉総春

ヒドロキシアパタイトー抗原結合体及び ポリー! G免疫応答を生成する方法

【発明の背景】

本発明は米塵政府からの部分的資金援助によりなされ、米国政府は本発明に一 定の権利を有する。

本発明は受動粘膜免疫保護、及びポリー【 g免疫試験並びにその手法に関する。 ポリー【 gの層は抗体、即ち【 g A及び【 g Mの重合体クラスを表すのに使用する。 I g M抗体は一般に免疫応答の初類及階で連出され、保護的粘膜免疫においては重要な要因でない。従って、本発明は一般的には重合体 I g 抗体に関し、本発明のあらゆる面における極常の行ましい抗体は I g A クラス抗体であり、この抗体は適常二量体で、時にはより大きな I g A 重合体として分泌される。

多くの病原性バクテリアやウィルスは腎臓管、呼吸器または生殖器の総胎内層 (上皮細胞)を選って体内にまず最初入る。特定の抗体クラスであるIgA抗体 はこの表面を保護する。IgA抗体は上皮細胞表面下の組織に位置する細胞によって で裏出される二量体または重合体分子である。IgA抗体は上皮細胞によっても 限分泌まで運ばれ、そこでまだ体内に入っていない構原体を類構または関ってし まい、解原体が上皮細胞と接触したり付着したりするのを防ぐ。かくしてIgA 抗体は体の外側にある関原体に作用し、これが上皮細胞表面を通って体内に侵入 するのを防ぐことにより保護する。

ら保護する試みでは、モノクローナル [g A 対体を雇出し、呼吸粘膜表面に直接 適用した [Maranecら、<u>J. Virol</u>., <u>61</u>:2624-2826 (1987)]。

能動免疫は完全な(死亡)パクチリアまたはウィルスを粘度表面でチャレンジすることを含む。ある種の解原体にこの方性を用いることに関連する危険性を避けるために、解原体の免疫原設面成分のような成分抗原を粘膜表面で用いる。また、抗原を大きな分子と結合させることもある。例えばコレラ器素Bサブユニットを抗原と結合する。コレラ暴素Bサブユニットと結合した連続環連抗原の疑り投手を視合するCzerkinskyら、「nfection snd Immunity、57:1072-1077 (1989)を参照されたい。生物分解性の中心体(microsphers)も抗原組体として用いられた。例えば、Eldridseら、Curr, Top, Micribial Immunoi、146:59以降(1989)は抗原の生物分解性中心体への取り込みを報合する。乾燥メンパク質抗原をコポリマーマトリックスに化学結合させることなく分散させる。

[発明の開示]

我々は水酸化リン酸カルシウム(hydroxylated calcium phosphste:HCP)粒子が粘膜表面を通して行う治療に特に有用な 組体であることを発見した。HCPと治療的に活性な成分(例えば抗原または医 薬のような生物的に活性な物質)との結合体は上皮細胞を通して輸送され、そこ で所組の治療的応答、例えばポリースを変めるの物強をもたらす。

本発明は最も一般的な形では、水散化リン酸カルシウムと活性成分との複合体 を哺乳動物の結膜を面に適用することにより、哺乳動物に活性成分を投与することを検索とする。

本発明に特有の実施取様は一般的に、抗原感作1gA-産出性リンパ芽球を哺 乳動物に産出させるための方法を特徴とする。この方法においては、抗原または 抗原混合物と水散化リン酸カルシウム(HCP)粒子とからなる免疫原を哺乳動 物の粘膜表面に役与する。本発明のこの第1の面における好ましい意味では、抗 出される。

自然に免疫された復生中における!gA抗体は、上皮機能及び分泌細胞の基底 (内側) 表面上にある特異的レセプター(ポリー) な レセプターと呼ばれる)と 結合することによって、呼吸系、消化器系、生殖器及び乳腺を通じての分泌へと 触送される。The Mammary Gland. Nelville and Daniel Eds., Plenum Publishing, Cambr idge (1987) に記載のSolari and Krachenbuhl, Receptor-Mediated Transepithelial T ransport of Polymeric Immunogiobulin s", p. 269-298:Mestecky, J. Clin. immunol. 7:285-276(1987)を参照されたい。レセプター-1gA複合体は これらの細胞を通って輸送され、腺腔(外側)細胞接面上にエキソサイトーシス され、ここでレセプターが酵素的に頻裂して、分泌成分 (SC) と呼ばれるレセ プター断片と共に、「gAが分泌される。Mostovら、Proc. Nat' Acad. Sci. USA, 77: 7257-7261 (1980) ; So lari, R and Kraehenbuhl, J. Biol. Chem. 2 56:12490-12495 (1981) 韓原。分泌収分はタンパク質分解を 減少することが報告されている [Lindh. J. . J. Immunol. 11 4:284-286 (1975) : Brown, Neucomb, Ishiru. ka, J. Clin. Invest, 49:1374 (1874)]

一般的に、抗原注入を含む現存の免疫方法は、全身を領理して、病原体が体内 に入った後にこれを中和するような[g G クラスの抗体菌出を引き起こす。抗原 の往入は一般に本質的な[g A 広答を引き起こさない。

粘膜関門における I g A 産出の利点を得るための各種試みには、免疫された睫乳動物の能動保護のための、または免疫された哺乳動物の粘膜分泌を用いる異理動物間の受動保護のための経口免疫感性が含まれる [GIassら、New Eng. J. Med. , 308; 1392 (1983): Fubarsら、<math>J. I. mmunol. , 111(2):395-403(1973)。溶原体侵入か

頭感作リンパ芽球が回復して不死となり、【g A 裏出性ハイブリドーマを生産するようになる。

本発明に特有の第2の実施態様は、上記の免疫原を哺乳動物の粘膜表面に致与 することからなる、哺乳動物(特にヒト)を予防整理する方法を特徴とする。

他の契施感様は、粘度を通しての治療物(例えば医薬)の配達を特徴とする。 本発明はまた、活性成分と上皮細胞を通過する輸送のために適したサイズの水 強化リン酸カルシウム粒子とを含む根放物を特徴とする。

本発明のいずれの好きしい実施機様においても、水酸化リン酸カルシウムは上 皮細胞を通過する輸送に適した散粒子である。また好ましくは、抗原はウィルス コート、エンペローブタンパク質のような、病原体または精子の外的に入手可能 な抗原決定証、リボ多様、故いは細胞表面のタンパク質からなる。HCPの一つ の形はヒドロキシアパタイト(HA)であり、これは以下に記載する印版の結為 水酸化リン酸カルシウムである。

本発明の簡性成分を投与する評ましい方法は、経口、経験、経算、経直腸、経 顕または中耳への投与である。経口投与は語管粘膜を含む他のG. I. 粘膜への 記述を可能にする。

本発明は結構に付養し、その生物的効果、例えば結構免疫系への提供を行うために上皮細胞関門を効果的に通過しうる効率的な多価複合体を提供する。活性成分、特にタンパク質のHCPへの収着は比較的簡単、迅速かつ安値で本発明を経済的に容易なものとする。各らに、HCPはタンパク質や他の抗原を含む、目的の抗原に対する親和性が一般に高く、このため本発明は適用範囲が広い。HAが骨の必須或分であり、また全身の免疫系が正常な骨の再吸収(これは健康な個学で服散績的レベルで常に起こる過程である)中にHAと日常的に出会うという事質からも明らかなように、HCPは一般に非療性である。従って、純粋HAは信主免疫の答を引き起こすことなく、恐らくは安全に投与することができ、また抗一試影剤免疫応答を引き起こすことなく、同一のまたは異なる抗原用に賦影剤として通り返し投与できる。さらにHCP、特にHAはM額胞による胚上皮輪違に流したサイズに容易に小さくでき、このような小さいサイズは細胞内皮組輸系のマ

クロファージ及び他の細胞による食作用には肝道であり、免疫応答を増強する。 要後に、本発明によるM細胞取り込み及び輸送は比較的選択性がある。

本発明のその他の特徴及び利点は以下に記載する最良の形態により明らかとなるであろう。

[発明を実施するための最良の形態]

図面

図1はM舶限を最適する抗原のトランスサイトーシスを設す図である。 試薬

一般に、以下に述べる方法と材料はIgA保護のための方法の一部として用いることができ、この方法については本出願と同時に出願したNeutra. Krashenbubl及びWaltzinの。合成ポリーIgレセプター、レセプター・抗体核合体、その製造及び使用。と駆する共有等許出願(参照により本明報書に包含される)にさらに詳しく記載されている。特に、本発明の免疫原及び方法は、受助免疫のためのポリIg試棄を作るために上記参照出願に記載された安定剤タンパク質と共に使用することができる。

本発明の呼歌しい態様はヒドロキシアパタイトー抗原館合体及びその使用を検 版とする。特定すれば、ヒドロキシアパタイトは結晶性リン酸カルシウムの蘇維 形、Case(PO4)。(OH)。である。これは、その一般的なタンパク質結合 能の故にタンパク質分簡試配として用いられているものである。市販の日本は一 級に正常な骨組織に存在する無線日本の化学的及び物理的類似体である平板状態 品からなる。粉末の骨に由来する栄養性カルシウム/リン酸補助剤が食用として 存在していることを考えると、出発物質が不純物を含んでいない限り、日本を食 することは比較的安全である。

市販の高格解性HA(Calbiochemより入手)は各種のサイズの時息からなる。製造者から提供されるHA結晶は、上皮細胞を効果的に通過するには会体的に大きすぎる。例えば、長さが1sm以上の結晶はM細胞によって取り込まれそうにない。従って、本発明に用いるには、市販のHA結晶を例えば登波処理によって、小さな、比較的均一な結晶性断片に破砕する。

18mb j j a)、ストレプトコッカス(Sireptococcus)、呼吸シンチウムウィルス、ロタウィルス、レオウィルス、ヒト免疫不全ウィルス、ヒト T細胞リンパ趣同性ウィルス、タイズ I 及び耳、ポリオウィルス、リノウィルス、インフルエンザウィルス、ヘルペスウィルス、ヒトパピローマウィルス、PncumocystisのようなAIDS 2° 解原体、及びmonilisのような経時間に対する保護として有用である。本発明は東た呼吸系または消化系結構表面と接触するアレルゲンに対する保護としても有用である。さらに健中で精子と開稿して、これが顕管及び子宮を通って移動するのを防ぐことにより、避妊剤としても用い得る。

いずれの場合でも、適当な疑知の抗原、例えばウィルスコートタンパク質、パ クチリア細胞疫面タンパク質のような全病原体または外的に提供される抗原、刺 ・毛タンパク質、リボ多糖、ウィルスキャプシドまたはエンペロープタンパク質、 原虫類原形質膜裏面成分、精子裏面タンパク質、または呼吸アレルゲンを用い得 5. Uchidas. I. Biol. Chem. 248: 3838-3844 (1973)に記載の、CRM-197のようなトキソイド及び不活性化ジフテ リア毒素も用いうる。所望の楽篋性抗体を分泌するハイブリドーマを撤出するた . めに、上記の方法に従って抗原を用いる。一例として、WOSS/08437 _ (参照として本明暗書に包含される)は抗一V、cholerseモノクローナ ルポリートg抗体を生成するのに適した1cPA刺毛タンパク質を開示する。米 国特許第4.725.669号は統一HIVポリー1gモノクローナル抗体を生 **或するのに進したHIV(HTLV-豆)エンベローブ糖タンパク質を開示する。** 以下の物許及び特許出職は運搬球団感染、特にStsptococcus。タ イブ8による風染に対する保重に用いる抗原の質製を顕示する:米藁特許第4. 367, 221:4, 367, 222:4, 367, 223:4, 356, 28 3:4, 207, 414 (RE31, 672) : AUWO 87/06267.

その他の適した抗原は<u>Bacterial Vaccines and Lo</u> cal Immunity Proceedings of the Scla 官強処理した結晶はいくらかサイズにバラッキがある ものの、そのサイズは一般に1smを超えない。好ましくはHAの実質的部分が約0.01-0.1smの 断片として存在する。断片度は標準手法を用いて、電子顕微鏡または光散乱によ り初度できる。

HAは低い、生理的に安全な趣度で、タンパク質と高い時台活性と速度で結合する。結合はカルシウム部分とタンパク質の酸性及びリン酸基との相互作用、並びにリン酸とタンパク質の塩基性器との相互作用によると考えられる。高分子量のタンパク質はHAによりしっかりと吸着される傾向があるが、タンパク質の電荷も役割を果たしている。例えば、HA 1gはウシ血清アルブミン約30mgと結合できる。かくして、HAは架構剤を加えることなく、激しい、変成化条件を用いることなく、しかも貴重な純粋抗原を減費することなく、希釈溶液中からタンパク質抗原を効果的に摘促することができる。

用设

HA敬着した抗原はヒトまたは他の哺乳動物の予防接種に用いることができる。本地別は特にシュウドモナス・アエルギノサ(Pseudomonas aerusinosa)、ヘモフィルス・インフルエンザ(Hemophilus influenza)、ペモフィルス・インフルエンザ(Hemophilus influenza)、ピブリオ・コレラエ(Vibrio cholerse)、ポルデテラ・ペルツシス(Bordetells pertussis)、コリネバクテリウム・ジフテリアエ(Corynebacterium diphtheriae)、大膳飯(Escherichia coll)、サルモネラ・テフィなよびチフィムリウム(Salmonelia typhl版びtyphimurium)、クロストリジウム・ペルフリンゲン(Clostridium perfringens)並びに締のクロストリジアエ(clostridium perfringens)並びに締のクロストリジアエ(clostridium perfringens)並びに締のクロストリジアエ(clostridium perfringens)がでに続のクロストリジアス(Clostridium perfringens)がでに続いていた。メイカリア・ブレクスネリイ(Shigella flexnerii)、ネイセリア・ゴノルヘアエ(Neisseria gonorrhese)、トリコモナス(Trichomonss)、エンタメバ・ヒストリチカ(Entamehalls histolytica)、ギアルデア・ランブリア(Giardia

vo International Conf., Siena, Italy 17-19 November 1986に関示されている。HIV抗原に適した特別の試験がSIDS Research and Reference Reagent Program, National Institute of Health, June 1989に関示されている。例えばまの 120がMycroGeneSys, Inc. から販売されている。以上はまの 120がMycroGeneSys, Inc. から販売されている。LDH-C4のような 何子紹該委託抗原も全知である。例えばShaha and Taiwar, Vaccine 7:97-100 (1989); Shahab、Int. J. Androi, 11:479 (1988) を参照されたい。

本発明を実施するための抗原の選択で特に重要なことは、粘膜保護が体内への 侵入を防ぐための媒構を含み、このメカニズムは重合体抗体が病原体を殺したり、 または、中和。する必要がないということである。これとは対照的に、全身性 () gG) 保護は、これを効果的なものとするには、一般に病原体を中和しなければならない結合を含んでいる。従って、Vibriocholeceと特 国的に結合するモノクローナル抗体の存在から明らかなように、病原体と結合する全での!gG抗体が保護的であるという訳ではなく、宿主中で病原体がコロニーを作り、成長し、臨床症状をあらわすのを防ぐという意味においては、病原体を中和するものではない。そこで保護性!gA抗体を高めるために用い得る抗原 及び快定素の普遍性がとりわけ増す。

特定すれば、HA一級者抗原は、上記した方法に従って、大量生産用に適当な 差跡を施して機製する。HA一級者抗原または依原連合物は生産的に受容し得る 販形刺と保合し、例えばロ、真、度勝及び/または理象面のような粘膜表面組織 に直接投与するか、あるいは配慮する。容製物はエアロゾル、懸忍液、カブセル 及び/または速度で投与する。当業者には公知の技術を用いてかかる賦形剤を関 治することは容易である。

用选

本発明はまた『gAー歯出性ハイブリドーマの製造にも特に有用である。例えば上蛇の組成物を特膜表面に投与することによって哺乳動物をチャレンジし、次

いでリンパ接触に含むパイエル板粘膜をたは他の粘度からリンパ球を回収し、次 いで公知技術により該リンパ球をミエローマと融合させることによって、かかる パイプリドーマは容易に生産できる。例えば先に引用した共有の、本版と同時出 順の米陸特許出版第07/510.161号を参照されたい。

以下に実施例を記載するが、これは本発明の範囲を確定するものではない。 実施例 1

PBS 20miに無満したHA(Calbiochem) 2gをMicroson ceil disrupter(Heat Systems Ultrasonics, Inc., Farmingdsle, NY)の"HIGH" 目扱り(140,80% duty cycle)を用いて、窓道で、30分間、プローブソニケーターで音波処理する。電子顕微鏡で創定した資波処理後の平均の結晶サイズは約0,01x0,1xmである。通切な音波処理を分光光度吸収によってモニターする。例えば、音波処理まえの懸漢被2mg/miの吸収(650nmで摂み取り)は0,108 O、D、ユニットであり、上記の結晶サイズの減少後は2,060 O、D、に増加した。

実施例 2

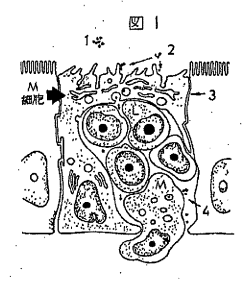
68kD (アルブミン)から450kD (フェリチン)までの各種のサイズの タンパク質で随和になるまでコートしたこのサイズの氏 A 眩塵を、マウス及びウ サギの蝴珠線に導入すると、HA結晶は特異的に結合し、パイエル板のM細胞に よって輸送された。この方法は粒子状免疫薬の形で粘膜免疫薬の細胞にタンパク 質を効果的に配達する。

25gのマウスを経口予防性射するには、PBS 200 $_{1}$ 1中の少量のタンパク質(例えば30 $_{1}$ 8)を、適量の(例えばタンパク質30 $_{1}$ 8 に対して日A1mg)あらかじ的音波処理して洗浄しておいた日本と混合する。混合物を4 $^{\circ}$ 0、で1時間撹拌し、これをミクロヒュージ中で10、000 $_{1}$ 7 pm、2分間スピンすることによって整剤とする。この検剤を、胃酸を中和するための緩衝液を含む水200 $_{1}$ 1中で撹拌、管波処理することにより、再発調する。

その他の実施線様は以下の請求の範囲に記載する。

藝術書

技限または抗限混合物と水酸化リン酸カルシウム(ヒドロキシアパタイト)からなる免疫原を哺乳動物の粘膜表面に没与して、抗原酸作されたⅠgA−虚出性 リンパ芽球を哺乳動物中に生産させる方法。



型 歌 捎 查 報 告

	-	*** PCT/	1591/02599
	PEAT-ON OF BUILTET WATTIS IN CONTROLLED	P. Saffengel S. August 11 Auf 2000 Will S.	
2PC (5): A611 30/12, 31/66, 30/385, 37/16 A24/603, 88, 89: 514/7, 1	17 AOTH 37/18	
	SVARENTA		
	Salam yan Garjam rassa ar		
Comprehension and the Comprehension of the Comprehe			
		•	
V.1.	Cl: 624/503, 88, 89; 514/7, 2.		
	or non gi leng leng dening diplompin bein p garramangnapa Bampin ia dapan denu p		
IL POCUI	STRTS CORNECTO TO M ASLEVANY !		
-		9,0, \$6 100 19 manus 2005 \$ \$64 V	· Brancerten School 44 17
_	····		
٠ . ا	RP, A. P.175,286 (NOV-888, Franch 36 Harch 1986, see Abstract.		1.3, 4
A	de. a. 63.196.281 (Rumitomo Elec. 15 August 1988, sea abstract.		10-17
*	JP, A. 59.101,145 (Shrue) 15 June 1984, see abstract.		1-13
۲	UR. A. 4.722,640 (Valenzum)a at al) ORDOwary 1968, see antire document.		1-11
	,		i
	-		}
. 1			į.
ļ			•
ì			•
4 ***	Property of the party of the pa		the first browning the first section of the first s
4. [4]	d that he was not and the state of the state	Arrest to distribute with A the result of the principle of the \$1, the results of the principle of the	M. 1 and 12 Statement of
	high his barnin shidring maniping (op same yangg (n. d. dynik sin) certain in sylva kanana spain is ma. A. A. hin na Tarafall Dynif half dangen karishind din bermala (sylvanis) ya	* Internal Spinstric wa	the second 1 () design the proof the proof of the proof
-6- 4m	principles of the control of the con	And the second of the second o	ren en gemeinten trad gefan jing ren en angen jirong typele gere m Reg jirongen 1 () byekt ger
~ m	er vergeng gebeurg gegelegting gegen bil ther printingstylegte give hang. Filter bank a 1800kt vir der misse bil dette a timbrerer	1 to	m.1 mm.441***
is erer	trica Pro b		
	Attack Languages of the backs are a brown) 4 1 V v v v v v v v v v v v v v v v v v v	
11 Ju	10. 100) 10. 100) 10. 10. 10. 10. 10. 10. 10. 10. 10. 10.	37 10	1991
TEA INN	•		S

BEST AVAILABLE COPY

第1頁の続き

!*,

@発明者 アメロンゲン, ヘレン・エム

危発 明 者 ニュートラ、マリアン・アール

砂出 顋 人 アンステイチュー・シュイス・ド・ルシェルシュ・エクスペリャンタル・シュール・ル・カン

アメリカ合衆国マサチユーセッツ州02130,ジヤマイカ・プレイン,ロックピユー・ストリート 89, ナンバー 2 アメリカ合衆国マサチユーセッツ州01770,シエアポーン,プロスペクト・ストリート 43 スイス連邦セアシュー1068 エバリンジユ・シユマン・デ・ポヴェレス (番地なし)

HYDROXYAPATITE-ANTIGEN CONJUGATES AND METHODS FOR GENERATING A POLY-IG IMMUNE RESPONSE

Publication number: JP4507106T

Publication date:

1992-12-10

Inventor: Applicant: Classification:

- international:

A61K39/00; A61K9/00; A61K9/51; A61K39/385; A61K39/39; A61K47/04; A61K47/48; A61K39/00; A61K9/00; A61K9/51; A61K39/385; A61K39/39; A61K47/02; A61K47/48; (IPC1-7): A61K39/00; A61K39/385; A61K47/04

- european:

A61K47/48H2; A61K9/51; A61K39/39

Application number: JP19910507783 19910416 Priority number(s): US19900510154 19900416 Also published as:

WO9116072 (A1) EP0477339 (A1) US5443832 (A1) OA9525 (A) EP0477339 (A4)

more >>

Report a data error here

Abstract not available for JP4507106T

Abstract of corresponding document: WO9116072

A method for generating antigen-sensitized Ig-A-producing lymphoblasts in a mammal, using an immunogen comprising an antigen or antigen mixture in association with hydroxylated calcium phosphate (hydroxylated) is administered to a mucosal surface of the mammal.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide